

Contents

I OI que i	er/usar e	ste livro?											
Estrutura	do livro												
Informaçã	io sobre s	software e	conv	enç	ões	٠.							
Agradecir	nentos.												

Prefacio



Esta é um guia **simples** e **didático** para se inciar no mundo da bioinformática para processamento e análises de sequenciamento em grande escala. No primeiro volume serão abordadas as análises de sequênciamento do amplicon do gene 16S rRNA pela plataforma *Illumina*.

Por que ler/usar este livro?

Este livro foi pensando para ajudar pessoas que tem pouca ou nenhuma experiência com bioinformática e no seus trabalhos ou projetos precisam analisar dados de microbiomas obtidos a partir de sequenciamento em larga escala, especialmente na plataforma Illumina. É um guia teórico/prático para processar este tipo de dados com total independência.

Foi criado a partir da experiencia dos autores, quem também tiveram que enfrentar dificuldades para iniciar com este tipo de análises e pensando em isto desenvolveram o presente guía para ajudar a novos iniciantes.

Estrutura do livro

O primeiro volume, está dividido em três grandes partes. A primeira tem uma introdução ao mundo das linguagens de programação, onde serão introduzidos os comandos mais básicos para se desenvolver na linha de comando. A segunda parte contempla o processamento de dados de sequenciamento do amplicon 16S rRNA, desde a obtenção dos dados, passando pelo controle de qualidade, a eliminação de quimeras, clusterização em ASV (Amplicon sequence variant) e anotação taxonômica, usando três ferramentas diferentes (Qiime2, DADA2, Galaxy). Por último, são abordadas as análises para geração de gráficos e estatísticas utilizando principalmente a linguagem $\bf R$, no entanto também são aprensentadas outras alternativas.

Informação sobre software e convenções

O conteúdo de este livro será principalmente para usuários de Linux/MacOs. Para os usuários de Windows, se recomenda, instalar um programa ou aplicativo para aceder a um servidor com Linux (p.e. *MobaXterm*, *Putty*, *Secure Shell App de Google Chrome Apps*) ou instalar uma maquina virtual com Linux (recomendada **Ubuntu**). No entanto é sempre recomendável revisar a configuração do computador a ser usado e conferir que cumpre com os requisitos mínimos de cada software.

Os *pipelines* de este livro usam diversos software, que irão se apresentando na medida que sejam necessários. A maioria das ferramentas baseadas em código (*code based*), serão instaladas usando Bioconda's package de Anaconda.

O software \mathbf{R} será bastante usado durante várias etapas do processamento e análises de dados. Se recomenda a instalação R versão 4.0.4 e o IDLE RStudio a versão mais recente. (**Nota:** A instalação destes software será abordada em seções mais para frente).

Convenções

Não será adicionados **prompts** (i.e. > e +) aos códigos em este livro. Os comentários dentro dos códigos serão sinalizados com ##. Os nomes de ferramentas, softwares e pacotes serão escritos em negrita (p.e. **Qiime2**), e código na linha serão formatados em fonte typewriter (p.e. qiime2 -h).

Em construção...

Agradecimentos

Em construção...

Acerca dos autores

MsC. Kelly Hidalgo



Kelly atualmente é doutoranda do programa de Genética e Biologia Molecular da Universidade Estadual de Campinas. Desenvolve seu projeto de doutorado no Centro Plurisdisciplinar de Pesquisa Químicas, Biológicas e Agricolas (CPQBA - UNICAMP), na divisão de Recursos Microbianos no **Grupo de Ecologia Microbiana e Multi-ômicas** dirigido pela Doutora Valéria Maia Merzel. Kelly pesquisa principalmente sobre ambientes contaminados com petróleo ou derivados, abordagens de biorremediação, impacto da contaminação com microrganismos na industria petrolifera, usando multi-ômicas para melhor compreensão dos procesos microbiológicos que acontecem em estes ambientes.



